PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-110351

(43)Date of publication of application: 23.04.1990

(51)Int.CI.

GO1N 21/73

(21)Application number : 63-264878

(71)Applicant : OKI ELECTRIC IND CO LTD

MIYAZAKI OKI ELECTRIC CO LTD

(22)Date of filing:

20.10.1988

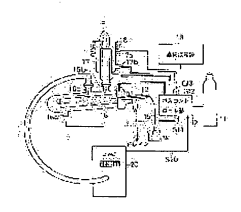
(72)Inventor: TSURUGIDA YOSHIROU

(54) INTRODUCING AND MONITORING METHOD OF SAMPLE IN I.C.P EMISSION SPECTRAL **ANALYZING DEVICE**

(57)Abstract:

PURPOSE: To realize highly accurate analysis irrespective of the viscosity of a sample by introducing said nebulized sample in a chamber to a condensing core measuring device, monitoring the number of nebulized drops by said condensing core measuring device and adjusting the flow of a carrier gas to a nebulizer by a gas control unit.

CONSTITUTION: In a high frequency induction coupling plasma (I.C.P) emission spectral analyzer for analyzing elements composing a sample which emits light in plasma of an inert gas such as argon gas, a condensing core measuring device 20 is connected to a supply port 16c of a chamber 16. The measuring device 20 counts the number of nebulized drops of a nebulized sample and feeds the counting value to a gas control unit 12 as a signal S20. For example, a nebulized drop having a particle size not smaller than 0.05µm is made to grow by diethylene glycol and, the number of the drops is counted by a laser diffusion light. Accordingly, the



introducing amount of the nebulized sample to a torch 17 can be made constant.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩ 特 許 出 願 公 開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-110351

Sint. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)4月23日

G 01 N 21/73

7458-2G

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全5頁)

会発明の名称

I. C. P. 発光分光分析装置における試料導入モニター方法

顧 昭63-264878 ②特

@出 願 昭63(1988)10月20日

芳 郎

宮崎県宮崎郡清武町大字木原272番地 宮崎沖電気株式会

4 (1)

の出願人 沖電気工業株式会社 勿出 願 人 宫崎沖電気株式会社

東京都港区虎ノ門1丁目7番12号 宮崎県宮崎郡清武町大字木原727番地

. .

四代 理 人 弁理士 柿本 恭成

The state of the state of

. 444

、この説明の細の書き

1. 発明の名称 I. C. P. 発光分光分析装置における試料導 - 入モニター方法: 八は、

2. 特許請求の範囲。

キャリヤーガス及びプラズマガスの供給量を調 3.発明の詳細な説明 節するガスコントロール部と、前記ガスコントロー ール部より供給されるキャリヤーガスによって液 体試料を霧化するネブライザと、前記ネブライザ より噴出された霧化試料中より粒径の大きな霧滴 を除去するチャンパと、磁場を発生させて前記ガ スコントロール部より供給されるアラズマガスか。 らプラズマを生成し、前記チャンパから供給され る霧化試料を該プラズマ中へ導入するトーチと、 前記プラズマ内で発生した試料中の元素の光を分 光して目的元素の光のみを選択的に取出すための 分光器とを備えた1.C.P. 発光分光分析装置 において、

霧滴数を計数する凝縮核測定装置を前記チャン パに接続し、そのチャンパから供給される霧化試 科の霧滴数を該凝縮核測定装置で計数し、その計 数値に応じて前記ガスコントロール部から供給さ れるキャリヤーガスの流量を調整することを特徴 とする1.C.P.発光分光分析装置における試 料導入モニター方法。

(産業上の利用分野)

本発明は、アルゴンガス等の不活性ガスのプラ ズマ中で発光する試料構成元素を分析するための I. C. P. (Inductively Coupled Plasma, 高 周波誘導結合プラズマ)発光分光分析装置におけ る試料導入モニター方法に関するものである。

(従来の技術)

従来、この種のI.C.P. 発光分光分析装置 としては、例えばブランド名「SEIKO」製、 SPS1200A型装置があり、その構成図を第 2 図に示す.

このI.C.P.発光分光分析装置は、アルゴ ンガスからなるキャリーガス1を導入して流量調 節されたキャリーガスG1、アラズマガスG2及

特開平2-110351(2)

び補助ガスG3等を供給するガスコントロール部2を備えている。キャリーガスG1はネブライザ3に供給されると共に、液体の試料4が細管5を通してそのネブライザ3に供給される。ネブライザ3の噴出口側には、ドレイン口6a及び供給口6bを有するチャンバ6が接続され、その供給口6bに、ドーチ7が接続されている。トーチ7はブラズマガスG2の導入口7a及び補助ガスG3の導入口7bを有している。トーチ7の外間にはコイル8が装着され、そのコイル8が高周波電源9に接続されている。

以上の構成において、プラズマ炎下の中に導入される試料4は、細管5を通してネブライザ3に 供給される。ネプライザ3に供給された試料4は、キャリヤーガスG1により薪状になってチャンパ6の中へ吹き出される。チャンパ6内の霧化試料のうち、粒径の大きな霧滴はドレイン口6aよりドレインとして排出され、粒径の微小な霧滴のみが供給口6bを通してトーチ7のプラズマ炎下の中に導入される。プラズマ炎下の中に導入された。

析線、低感度分析線を自由に使い分けできるので 試料4の希釈の手間が省けること、分光器の使用 により高精度の分析が可能になること、等の利点 を有している。

(発明が解決しようとする課題)

しかしながら、上記構成の装置を用いた試料分析方法では、トーチでへの霧化試料の導入量をモニター(監視)する手段が設けられていないため、ネブライザ3で試料4を霧状にする際、試料4の粘性により、霧滴の粒径が異なり、アラズマ炎下中に導入される霧化試料の量が変化する。そのため、発光スペクトル量に差が生じ、正確な分析ができないという問題があり、それを解決することが困難であった。

本発明は前記従来技術が持っていた課題として、 液体試料の粘性により、発光スペクトル量に差が 生じて分析精度が低下するという点について解決 した1.C.P.発光分光分析装置における試料 導入モニター方法を提供するものである。

(課題を解決するための手段)

霧化試料は、プラズマ炎ドのエネルギーにより励起されて自ら発光する。試料4中の元素はそれぞれ特有の発光スペクトルを持っているため、その発光スペクトルを分光器で分光することにより、試料4中の元素の種類、及びその含有量を計測できる。

この I. C. P. 発光分光分析装置では、ネブライザ3により、「霧吹き」と同じ原理で液体試料4を霧化し、プラズマ炎F中へ導入している。ネブライザ3は、高周波誘導結合プラズマ(I. C. P.)による分析の要であり、細かく、かつ均一な霧を発生することが、測定の精度や安定性に対して必要なことになる。しし、霧の発生状態が変動すると、プラズマ炎F中へ導入される霧化試料の量に変化が生じて測定値が変動する。そこで、ガスコントロール部2により、予め設定された値に基づき、キャリヤーガスG1の圧力を調節して霧の発生量を一定値に保持している。

従って、この種の装置を用いた試料分析方法では、分析元素を自由に選択できること、高感度分

本発明は前記課題を解決するために、ガスコントロール部、ネプライザ、チャンバ、トーチ、及び分光器を備えた I. C. P. 発光分光分析装置において、霧滴数を計数する凝縮核測定装置を前記チャンバに接続し、そのチャンバから供給される霧化試料の霧流数を該凝縮核測定装置で計数し、その計数値に応じて前記ガスコントロール部から供給されるキャリヤーガスの流量を調整するようにしたものである。

(作用)

本発明によれば、凝縮核測定装置により弱滴数を計数することにより、試料の噴霧状態がモニターされる。そのモニター結果をガスコントロール 部にフィードバックすることは、ガスコントロール部でのキャリヤーガスの供給量の調整を可能に させ、試料の粘性に関係なく、トーチへの霧化試料の導入量を一定にさせる働きがある。従って、前記課題を解決できるのである。

(実施例) ·

第1図は本発明の実施例を説明するための1.

特開平2-110351(3)

C. P. 発光分光分析装置の構成図である。

40

このI.C.P.発光分光分析装置は、プラズ マに供給するためのアルゴンガス等の不活性ガス からなるキャリヤーガス11の流量を調節するガ スコントロール部12を有している。このガスコ ントロール部12は、信号S20に基づきキャリ ヤーガスG11の流量及び圧力を調節する機能を 有すると共に、プラズマガスG12及び補助ガス G13を調節する機能等を有している。キャリヤ ーガスG11はネブライザ13に供給されると共 また、チャンパ16の供給口16cには、炭縮 に、硫酸(H₂ SO₄)、リン酸(H₃ PO₄) 等の液体の試料14が細管15を通してそのネブ ライザ13に供給される。ネブライザ13は、 「霧吹き」と同じ原理により、キャリヤーガスG 11の高速流による負圧で液体の試料14を霧化 するもので、その噴出口側がチャンバ16に接続 されている。

チャンパ16は、霧化試料を効率よくアラズマ 炎Fへ送るためのパッファとしての機能を持ち、 ドレイン口16a、及び供給口16b, 16cを

ガスコントロール部12から、キャリヤーガス G11がネブライザ13へ供給されると共に、プ ラズマガスG12及び補助ガスG13がトーチ 17へ供給されると、ネブライザ13では、キャ リヤーガスG11により、液体の試料14を細管 15を通して吸引し、その試料14を霧化してチ ャンバ16内へ噴出する。チャンバ16内に吹き 出された霧化試料のうち、比較的粒径の大きな霧 滴はチャンパ16内壁に付着し、ドレイン口 16a側へ水滴、つまりドレインとなって流れ出 るが、一部の微小粒径の霧滴は供給口16b. 16 cを通してトーチ17及び凝縮核測定装置 20側へ供給される。

トーチ17では、高周波電源19から供給され る高周波電力により、コイル18に高周波電流が 流れて磁場が発生するので、導入口17aから導 入されたプラズマガスG12によってアラズマが 生成され、導入口17 bから導入された補助ガス G13により、内部のプラズマが浮き上がってプ ラズマ炎Fとなる。そして、チャンパ16の供給 . 具えている。供給口16bにはトーチ17が接続 されている。トーチ17は、アラズマガスG12 と補助ガスG13の導入口17a.17bを有し、 プラズマガスG12によりプラズマを生成し、そ のプラズマを補助ガスG13で浮き上がらせ、チ ヤンバ16からの霧化試料をアラズマの中心部へ 導入する機能を有している。トーチ17の外周に は、磁場発生用のコイル18が装着され、そのコ イル18が高周波電源19に接続されている。

核測定装置20が接続されている。凝縮核測定装 置20は、霧化試料の霧滴数を計数してその計数 値を信号S20の形でガスコントロール部12へ .供給する装置であり、例えば粒径0.05 m以上 の霧滴をジエチレングリコールで霧滴そのものを 成長させ、霧滴数をレーザ散乱光で計数する構造 になっている。

次に、以上の構成の1. C. P. 発光分光分析 装置を用いた試料導入モニター方法について説明

口16 bからトーチ17に入った霧化試料は、プ ラズマ炎 F中に導入される。 プラズマ炎 F中に導 入された試料14中に含まれる金属元素は、ブラ ズマ炎Fのエネルギーを受取り、基底状態から励 起状態へと変化して特有の発光スペクトルで発光 する.この発光スペクトルは各元素ごとに異なる ので、これらの発光スペクトルを図示しない分光 器で分光すれば、試料14に含まれる元衆の種類 とその量を計測できる。

ここで、凝縮核測定装置20は、チャンパ16 の供給口16cから供給される孵化試料のうち、 例えば粒径0.05 μ以上の霧滴数を計数する。 粘性の大きい試料(例えば、H2 SO4、H3 P O_A 等) の霧滴は、その粒径が大きくなり、計数 値が少くなるが、粘性の小さい試料の霧滴は、粒 径が非常に小さくなるため、計数値が多くなる。 これらの計数値を信号S20の形でガスコントロ ール部12に送ると、ガスコントロール部12で は、信号S20に基づき、ネブライザ13へ供給 するキャリヤーガスGllの流量及び圧力を調節

特開平2-110351(4)

し、 政縮核測定装置 20 における計数値が一定値 となるように、 つまり計数値が試料と標準液とで 一定の値を示すように制御する。 そのため、 プラ ズマ炎 F 中に導入される霧化試料の霧滴数は一定 となり、 試料 14 の粘性で分析値が変動するとい うことがなくなり、 精度の高い分析が可能となる。 なお、 本発明は図示の実施例に限定されず、 例

なお、本発明は図示の実施例に限定されず、例 えばチャンパ16の形状や構造、あるいは供給口 16b.16cの形成位置を変形する等して、I. C.P. 発光分光分析装置の構成要素を他の形状 や構造に変化したり、あるいは他の要素を付加し て装置の性能を向上させるようにしてもよい。 (発明の効果)

以上詳細に説明したように、本発明によれば、 サャンパ内の霧化試料を誤縮核測定装置に導入し、 その凝縮核測定装置で霧滴数をモニターして、ガ スコントロール部によってネブライザへのキャリ ーヤガスの流量を調整するようにしたので、チャ ンパ内の霧滴数を一定値に保持でき、それによっ てプラズマ中に導入される霧滴数が一定となって、 試料の粘性に関係なく、高緒度な分析が行える。 4. 図面の簡単な説明

第1図は本発明の実施例を説明するための I. C. P. 発光分光分析装置の構成図、第2図は従来の I. C. P. 発光分光分析装置の構成図である。

11……キャリヤーガス、12……ガスコントロール部、13……ネブライザ、14……試料、16……チャンパ、16a……ドレイン口、16b、16c……供給口、17……トーチ、18……コイル、19……高周波電源、20……萎縮核測定装置、F……プラズマ炎、G11……キャリヤーガス、G12……プラズマガス。

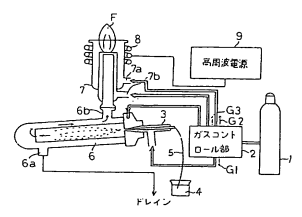
出願人 沖電気工業株式会社(ほか1名) 代理人 柿 本 恭 成

11: キャリヤーガス 13: ネプライザ 14: 試好4 16: チャンバ 16a: ドレインロ 16b,16c: 供給ロ

17: トーチ 18: コイル 20: 凝縮核測定装置 19 F:プラズマな G11: キャリヤーガス 5,17a 髙周波電源 G12: プラズマガス 16b .G13 16c 13 111-G12 ガスコント ロール部 16a G11 ドレイン ENE S20 FFFFF -20

本発明の実施例の1. C. P. 発光分光分析装置 第1 1 配

特閒平2-110351(5)



证来の1. C. P. 発光分光分析装置 第 2 ②